## **ASTRAGALI RADIX SAPONIN, ISOLATION AND USE THEREOF**

Publication number: JP62012791 1987-01-21

**Publication date:** 

KADOTA AKIMI; UCHIDA YOSHIHIRO

Applicant:

Inventor:

**OSAKA CHEM LAB** 

Classification:

international:

C07H15/256; A61K31/7028; A61K31/7034; A61K31/704; A61P3/08; A61P9/10; C07H1/08; C07H15/00; A61K31/7028; A61P3/00; A61P9/00; **C07H1/00**; (IPC1-7): A61K31/705; C07H1/08;

C07H15/256

- European:

Application number: JP19860169996 19860718 Priority number(s): JP19860169996 19860718

Report a data error here

### Abstract of **JP62012791**

NEW MATERIAL:An astragaloside expressed by the formula. USE:An inhibitor for peroxylipid formation effective for preventing and treating arteriosclerosis. PREPARATION: Astraglic Radix is extracted with a lower alcohol, e.g. methanol, preferably while warming or heating, and the resultant extract is concentrated. The concentrate is then treated with an adsorbent, e.g. silica gel, and eluted to give a fraction, which is preferably subjected to reversed phase silica gel column chromatography [elution solvent is preferably methanol:water (5:4 5:1)]. The resultant saponin mixture is preferably dissolved in methanol, and diazomethane-ether solution is added thereto to convert the saponin into methyl ester. The resultant methyl ester is then separated by silica gel column chromatography [elution solvent is, e.g. n-butanol:ethyl acetate:water (4:1:5, upper layer)] and then treated with an alkali, e.g. 10% potassium hydroxide.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 12791

Solnt Cl.4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987) 1月21日

C 07 H 15/256

7330-4C

A 61 K 31/705

ABX ADP

C 07 H 1/08 審査請求 未請求 発明の数 3 (全11頁)

**劉発明の名称** オウギサポニン、その単離法およびその用途

> ②特 昭61-169996

愛出 顋 昭56(1981)4月1日

62特 顋 昭56-50190の分割

砂発 明 門田 者

暁 美

福山市鞆町804

砂発 明 者 内田

簐 弘

大阪市大正区泉尾1-22-23

⑪出 願 人 株式会社 大阪薬品研 大阪市東区北浜1丁目27

究所

砂代 理 人 弁理士 野河 信太郎

# 明細醬

### 11. 発明の名称

オウギサポニン、その単態法およびその用途

# 2. 特許請求の範囲

で表されるサポニン化合物又はその医薬的に受容 な塩。

2. オウギ (Astragali Radix)を低級アル コールで抽出し、その抽出液を濃縮し、この濃縮 彼の低級アルコール溶液を吸着剤で処理し、次い で溶難して得た画分を少なくとも1回のクロマト

グラフィに付して精製分離し、

式(Ⅱ):

で表されるサポニン化合物を得ることを特徴とす るサポニン化合物の単雌法。

3. クロマトグラフィが逆相シリカゲルカラム クロマトグラフィ又はシリカゲルカラムクロマト グラフィである特許額求の範囲第2項記載の方法。

4. 低級アルコールがメタノール又はエタノー ルである特許請求の範囲第2項記載の方法。

5. 吸着剤がシリカゲルである特許調求の範囲 第2項記載の方法。

### 6. 式(Ⅱ):

で表されるサポニン化合物又はその医薬的に受容な塩と医薬的に受容な賦形剤とからなる過酸化脂質生成抑制剤。

(以下余白、次頁に続く。)

なサポニンを単離し、さらにこの中に少なくとも 10種の文献未知のサポニンが含まれていること を見出した。

かくして、この発明によれば実質的に純粋なサポニン混合物並びにその成分である下記の式(I) 及び式(I)で表される化合物およびその塩類が提供される。

「式中 R¹ が水素原子であるときは、R² がβ-D グルコピラノシル基で R³が2、3、4 ートリーO ーアセチルーβーDーキシロピラノシル基;R²が β-Dーグルコピラノシル基で R³が 2、3 ージー O ーアセチルーβ-Dーキシロピラノシル基;R² がβ-Dーグルコピラノシル基で R³が 2、4 ージ

### 3. 発明の詳細な説明

この発明はオウギ(黄耆)より単離されたサポ ニン類及びその単離法に関する。

この発明にいうオウギ(黄耆)はマメ科
Leguminosae のオウギAstragalus
membranaceus Bunge 又はその他の同属植物
の根を意味する。オウギは古来より生薬として強
壮・強心・利尿・止汗・血圧降下剤などに用いら
れる。オウギの成分としては、従来イソフラボン
酸類・イソフラバノン酸類・ベタイン・ピペリジ
ン酸・庶糖などが含まれていることが知られてい
る。しかしサポニン配糖体類が含まれているとい
うことは全く知られていない。

この発明の発明者らはオウギから実質的に純粋 (以下余白、次頁に続く。)

 $R^2$ が $\beta$ -D-グルコピラノシル基で $R^3$ が2-O-アセチルー $\beta$ -D-キシロピラノシル基で $R^3$ が2-O-アセチルー $\beta$ -D-キシロピラノシル基で $R^3$ が $\beta$ -D-キシロピラノシル基; $R^2$ が $\beta$ -D-キシロピラノシル基; $R^2$ が $\beta$ -D-グルコピラノシル(1-2) $\beta$ -D-キシロピラノシル

Dーキシロピラノシル

EQUIPMENT (1-2) $\beta$ -D-キシロピラノシル

R<sup>1</sup>がβ-D-グルコピラノシル基であるときは、
R<sup>2</sup>が水素原子でR<sup>3</sup>がβ-D-グルコピラノシル
(1-2)β-D-キシロピラノシル基又はR<sup>2</sup>が
β-D-グルコピラノシル基でR<sup>3</sup>がβ-D-キシロピラノシル基での当

これらサポニンの具体名を列挙すると次のとお りである。

3-0-(2.3.4-トリーローアセチルー  $\beta$  - D -  $\pm$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$   $\upsilon$  -  $\delta$  - D -グルコピラノシルーサイクロアストラゲノール (アセチルアストラガロサイド]と呼称)、

 $3 - 0 - (2 \cdot 3 - 9 - 0 - 7 + 7 \cdot \nu - \beta - D)$ ーキシロピラノシル)-6-0-β-D-グルコ ピラノシルーサイクロアストラゲノール 〔アス トラガロサイド【と呼称)、

3-0-(2,4-9-0-r+f)-pーキシロピラノシル ) - 6 - O - β - D - グルコ ピラノシルーサイクロアストラゲノール (イソ アストラガロサイド】と呼称〕、

ピラノシル)ー6-0-β-Dーグルコピラノシ ルーサイクロアストラゲノール 〔アストラガウ サイド〖と呼称〕、

 $3 - 0 - (\beta - D - 0) + 0$ β-D-キシロピラノシルリーサイクロアストラ

この発明のサポニンは実質的に純粋であり、こ の\* 実質的に純粋 "とは、サポニンのみを少なく とも90%以上好ましくは98%以上含むことを 意味する。

を低級アルコールで抽出し、その抽出液を濃縮し、 この濃縮液の低級アルコール溶液を吸着剤で処理 し、次いで溶離して得た画分をエステル化せずに 又はエステル化して少なくとも1回のクロマトグ ラフィに付して精製分離し、前記の新規サポニン を単離する方法が提供される。以下具体的に説明 する。

最初に、オウギを低級アルコールで抽出する。 低級アルコールとしては99%以上のメタノール 又はエタノール等が挙げられる。この抽出は加温 又は加熱下に行うのが好ましい。なお原料のオウ ギは抽出に先立つて予め細切し、あるいは常法に より脱脂したものを用いてもよい。得られた抽出 液を濃縮して抽出エキスとする。この抽出エキス を低級アルコールに溶解し、その溶液をシリカゲ ゲノール 〔アストラガロサイド目と呼称〕、 

β - D - グルコピラノシルーサイクロアストラゲ ノール 〔アストラガロサイドNと呼称〕、

 $8 - 0 - (\beta - D - グルコピラノシル(1 - 2)$  $\beta$  - D -  $\beta$  -  $\beta$  - D -  $\beta$  - D -  $\beta$  - D

ーグルコピラノシルーサイクロアストラゲノール 〔アストラガロサイド₹と呼称〕、

 $\beta$  - D -  $\beta$  -  $\beta$  -  $\beta$  -  $\beta$  - D -グルコピラノシルーサイクロアストラゲノール 〔アストラガロサイド¶と呼称〕、

3-O-β-D-キシロピラノシルー 6-Oβ-D-グルコピラノシルー25-0-β-D-グルコピラノシルーサイクロアストラゲノール 〔アストラガロサイドなと呼称〕、及び

3-0-(a-L-ラムノピラノシル(1-2)  $\beta$  - D - +  $\Rightarrow$  D -  $\beta$   $\beta$  - D -  $\beta$ ルクロノピラノシル〕ーソーヤサポゲノールB 〔アストラガロサイド囮と呼称〕である。

ル例えばメルク社製60~230メツシュシリカ ゲルにまぶす。なお抽出エキスの低級アルコール 溶液の濃度はシリカゲルにまぶしやすいよう適宜 選択される。との抽出物付着シリカゲルを予めシ また、この発明は、オウギ(Astragali Radix) リカゲルを充填したカラムの上に積層する。この 予め充填したシリカゲルは抽出物付着シリカゲル の5~20倍重量が用いられる。このシリカゲル カラムを、例えばクロロホルム:低級アルコール: 水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水 〔10:8:1(下層)→6:4:1)で傾斜容 離し、薄層クロマトグラフィ(TLC)を指標と して溶出液を6分画し、各分画液を濃縮乾燥して 分画1~6を得る。

> これらの分画の中、分画1及び5は逆相シリカ ゲルカラムクロマトグラフィ〔例えば担体として はポンダパツクC18,ウオーターズ社製が挙げ られ、溶出溶媒としては低級アルコール:水好ま しくはメタノール:水(5:4-5:1)で溶出〕 に付して分離精製後、さらにシリカゲルカラムク ロマトグラフィ〔例えば、担体としてメルク社製

60~230メッシュシリカゲルが挙げられ、浴 出溶媒としてはクロロホルム:低級アルコール: 水好ましくはクロロホルム:メタノール:水(10:3:1,下層))に付して精製分離し、

分面 2 , 3 及び 4 は上記分面 1 及び 5 に用いたのと同様の逆相シリカゲルクロマトグラフィに付して精製分離される。

さらに分面6は上記したのと同様の逆相シリカゲルクロマトグラフィに付して得たサポニン混合物を低級アルコール好ましくはメタノールに溶解し、ジアゾメタンーエーテル溶液を加えてメチルエステル化する。さらに、シリカゲルカラムクロマトグラフィ〔例えば担体としては60~230メツシュ・メルク社製シリカゲルを用い、カープタノール:酢酸エチル:水(4:1:5・上層)で分離し、次いでアルカリ処理(例えば10%水酸化カリウム水溶液)〕に付して精製分離される。

上記のように分面1~6を精製分離すると、分面1からアセチルアストラガロサイド 「、アストラガロサイド」が、

オウギ(韓国産オウギ、844)を細切し、メタノール(18ℓ、99%メタノール、以下同じ)で5時間加熱遠流する。沪過してメタノール抽出液を得、残濫に新たにメタノール(18ℓ)を加え加熱抽出する。同様の操作を計5回行い、得られるメタノール抽出液を合し、減圧にて溶媒留去してメタノール抽出エキス(1.944)を得る。

メタノール抽出エキス(200g)をメタノールに容解し、シリカゲル(60~280メツシュ、メルク社製、400g;この実施例で用いるシリカゲルは特別の説明がない場合このシリカゲルを悪味する)にまぶす。誠圧乾燥した後、シリカゲル(4㎏)を充填したカラムに層積し、クロロホルム:メタノール:水〔10:3:1(下層)(10ℓ),6:4:1(10ℓ))を用い、シリカゲル薄層クロマトグラフィを指標として順次溶出し、溶出液を6分面して分面1(22g)、分面2(7.5g)、分面3(10g)、分面3(10g)、分面3(10g)、分面5

分画2からアストラガロサイド』が、分画3からはアストラガロサイド』が、分画4からアストラガロサイド VI 及びアストラガロサイド VI 及びアストラガロサイド VI が、また分画6からアストラガロサイド VI が、また分画6からアストラガロサイド VI 及びソーヤサポニン」がそれぞれ得られる。

とれらサポニンは所望により塩に変換することができる。塩としては、アルカリ金属塩又はアルカリ土類金属塩、具体的にはナトリウム塩、カリウム塩、カル シ ウ ム塩、マグネ・シニヴ ム塩などが挙げられる。また、これらの塩は常法によつて作製される。

このようにして得られた新規のサポニンは過酸化脂質の生成を抑制する作用を有し、動脈硬化の予防,治療に利用可能で老化防止に有効である。

次に実施例によつてとの発明のサポニンの単離法を説明する。

## **寒施例**

オウギ (Astragali Radix )からのサポニン の抽出単離

(6.88) および分面 6 (9.28) を得る。

分面1(229)を逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィ〔担体:ボンダパツクC18.ウオーターズ社製、1009;溶出溶媒はメタノール:水(5:4-5:1)〕で分離精製後、さらに、シリカゲルカラムクロマトグラフィ〔シリカゲル149、クロロホルム:メタノール:水(10:8:1,下層)〕で分離し、アセチルアストラガロサイド 1(2009)、アストラガロサイド 1(3.59)、およびイソアストラガロサイド 1(3009)を得た。

分画 2 ( 7.5 g )を分画 1 の処理に用いたのと 同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィで 分離精製し、アストラガロサイド [ ( 2.3 g ) を 得た。

分画 8 (10 f) からは分画 1 の処理に用いたのと同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィによつて、アストラガロサイド II (1.0 f) が得られ、分画 4 (7.5 f) からは分画 3 の処理と同様な操作によつて、アストラガロサイド IV (0.8

### り)が得られた。

分画 5 ( 6.8 g )を分画 1 の処理に用いたのと とおりである。 同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィで 分離精製後、シリカゲルカラムクロマトグラフィ アセチルアストラガロサイド ] 〔シリカゲル、700g;クロロホルム:メタノ 1) mp 280~281℃である。 ール:水(7:8:1 ・下層))で分離して、r 2)  $(α)_D^{18} + 1.8°(C = 1.0 , y \neq J - μ)$  の ストラガロサイド Y ( 1 0 0 号 )、アストラガロ サイド 71(300町)、アストラガロサイド竹 (1009)を得た。

分画 6 ( 9.2 8 )を分画 1 の処理に用いたのと 同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィで 分離精製し、サポニン混合物(2.5g)を得る。 5) 2 1 0 加より長波長には紫外線吸収を示さ サポニン混合物(2.5g)をメタノールに溶解し、 ジアゾメタンーエーテル溶液を加えメチルエステ 6) <sup>18</sup>C 核磁気共鳴スペクトル (ðsーピリジン, ル化する。シリカゲルカラムクロマトグラフィ 〔シリカゲル500g,n-ブタノール:酢酸エ セチルカルポニルC)、105.0,108.4 チル:水(4:1:5,上層))で分離し、つい (アノメリックC)、89.5(8-C)、 でアルカリ処理(10%水酸化カリウム水溶液) して、アストラガロサイド畑(600๗)および ソーヤサポニン」(600円)を得た。

から結晶化)である。

- 8) メタノール,エタノール、nーブタノール, 1) mp 184~186℃である。 ピリシン,ジメチルスルホキサイドに易答、 クロロホルム,酢酸エチル,アセトンに可 溶、エーテル・ペンゼン・ヘキサンに不溶 である。
- 9) 時層クロマトグラフィ(TLC,担体:プ レコートシリカゲル60F284プレート。 0.25째,メルク社製;展開溶媒:クロロ ホルム:メタノール:水(7:3:1.下 層))において Rf = 0.6を示す。 TLC上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶かつ色を呈 する。

上記実施例で得られた各サポニンの物性は次の

- 旋光性を有する。
- 8) C47日74 O17 の分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm<sup>-1</sup>)は 3400 (プロード),1750,1225. 1080に特有の吸収拡大を示す。
- ない。
- 80)は170.1,170.0,169.5(ア 87.3(20-C), 82.1(24-C), 79.8(6-C)等のシグナルを示す。
- 7)臭いはなく、無色の針状結晶(メタノール

# アストラガロサイドー

- 2)  $(a)_{D}^{18} + 1 \ 2.7^{\circ} (C = 0.6, y \beta / n)$ の旋光性を有する。
  - 8) C45H72O16・H2Oの分子組成を有する。
  - 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr.cm<sup>-1</sup>)は 8400 (プロード), 1784, 1258, 1086,1045に特有の吸収極大を示す。
  - 5) 210-74より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
  - 6) 18 C核磁気共鳴スペクトル (dsーピリジン, · さ C )は 1 7 0.6 , 1 6 9.8 (アセチルカ ルポニルC )、105.0,104.1(アノ メリックC)、8 9.4 (3-C)、8 7.4 (20-C), 82.2(24-C), 79.4( 6-C )毎のシグナルを示す。
  - 7) 臭いはなく、無色の微細結晶(アセトンか ら結晶化)である。
  - 8) メタノール、エタノール、カーブタノール、 ピリシン、シメチルスルホキサイドに易容、

クロロホルム,酢酸エチル,アセトンに可 格、エーテル・ペンゼン・ヘキサンに不容 1) mp 2 1 8 ~ 2 2 0 ℃である。 である。

9) 商層クロマトグラフィ(TLC,担体:プ レコートシリカゲル 6 0 F254プレート , 8) C45H72O16·H2Oの分子組成を有す。 0.25 編,メルク社製;展開溶媒:クロロ ホルム:メタノール:水(7:3:1,下 層 ) ) において Rf=·0.5を示す。

TLC上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

10)構造式

クロロホルム,酢酸エチル、アセトンに可 溶、エーテル,ペンゼン,ヘキサンに不溶 である。

9) 跨層クロマトグラフィ(TLC,プレコー トシリカゲル60F254、0.25㎜、メルク 社製、クロロボルム:メタノール:水(7: 8:1,下層)]で Rf=0.48を示す。 TLC上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。 10)精造式

# イソアストラガロサイドー

- 2)  $(a)_{D}^{19} + 1.7.9^{\circ} (C = 1.0.491 \mu)$ の旋光性を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm<sup>-1</sup>)は 3400 (プロード), 1740, 1230, 1050に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 m より長波氏には紫外線吸収を示さ ない。
- 6) <sup>18</sup>C 核磁気共鳴スペクトル (ds-ピリジン, 80)は170.5,170.2(アセチルカ `ルポニルC )、105.0 , 104.4 (.アノ メリツクC)、89.3(3-C)、87.2 (20-C), 82.2(24-C), 79.5( 6-C) 等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の微細結晶(クロロホル ムーメタノールから結晶化)である。
- 8) メタノール,エタノール,n-ブタノール, ピリジン,ジメチルスルホキサイドに易溶、

### アストラガロサイド [

- 1) mp 251~253°C である。
- 2)  $(\alpha)_{n}^{18} + 8 \cdot 1.2^{\circ} (C = 1.4 \cdot 1.4 \cdot$ の旋光性を有する。
- 8) C48日70015・日20の分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm<sup>-1</sup>)は 8400(7p-16),1739,1236, 1070,1089に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2107日より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
- 6) 18C 核磁気共鳴スペクトル (dsーピリジン, ð C ) は 1 7 0.1 (アセチルカルボニルC)、 105.0 . 104.8 (アノメリックC)、 89.2(3-C), 87.4(20-C), 82.2 (24-C)、79.4 (6-C)等 のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく無色の微細結晶(クロロホルム ーメタノールから結晶化)である。
- 8) メタノール、エタノール、ロープタノール、 ピリジン・ジメチルスルホキサイドに易溶、

クロロホルム、酢酸エチル、アセトンに難 アストラガロサイド [ 溶、エーテル,ベンゼン,ヘキサンに不容 1) mp 245~247℃である。 である。

9) 商店クロマトグラフィしTLC,プレコー トシリカゲル 6 0 F 264 . 0.2 5 mm , メルク 3) C41 H 68 O 14 · H 2 O の分子組成を有する。 社製、クロロホルム:メタノール:水(7: 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr,  $cm^{-1}$ )は 3:1,下層))で Rf=0.45を示す。 TLC上1%硫酸セリウム-10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。 10) 構造式

ン,ヘキサンに不容である。

9) 時層クロマトグラフィ〔T.LC、プレコー トシリカゲル60 F264 . 0.25 mm , メル ク社製、クロロホルム:メタノール:水 (7:8:1,下層))で Rf=0.4を 示す。

TIC上1%硫酸セリウム-10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

## 10) 構造式

- 2)  $(a)_{D}^{18} + 2 \cdot 1.4^{\circ} (C = 0.8 \cdot y \neq y y)$ の旋光性を有する。
- 3370 (プロード),1070,1030 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 210元より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
- 6) <sup>18</sup>C 核磁気共鳴スペクトル (dsーピリジン, 80)は105.8,105.4(アノメリツ 9C), 88.8 (8-C), 87.4 (20 -C)、83.1 (キシロース部分の2-C)、 82.2 (24-C)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノール から結晶化)である。
- 8) メタノール,エタノール,nープタノール. ピリジン、ジメチルスルホキサイドに可容、 酢酸エチル、アセトン、エーテル、ベンゼ

# アストラガロサイドN

- 1) mp 299~301°Cである。
- 2)  $(a)_{D}^{18} + 24.4^{\circ} (C = 0.2.99 n)$ の旋光性を有する。
- 8) C41H88O14・2H2Oの分子組成を有する。
  - 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, ca<sup>-1</sup>)は 8 3 8 0 (プロード), 1 0 6 5 , 1 0 4 0 に特有の吸収極大を示す。
  - 5) 210なより長波長には紫外線吸収を示さ ない。
  - 6) <sup>18</sup>C 核磁気共鳴スペクトル (ds-ピリジン, るC)は107.1,105.0(アノメリツ 2 C), 8 8.7 (3 - C), 8 7.3 (20 -C), 8 2.0 (24 -C), 7 9.2 (6 ーC)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノール から結晶化)である。
- 8) メタノール,エタノール,nーブタノール, ピリジン,ジメチルスルホキサイドに可容、 酢酸エチル,アセトン,エーテル,ベンゼ

ン・ヘキサンに不溶である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC、プレコー 1) mp 202~204℃である。 トシリカゲル 6 0 F254 , 0.2 5 mm , メル ク社製、クロロホルム:メタノール:水 (7:8:1,下層)]で Rf=0.36 3) C47H78O19・3H2Oの分子組成を有する。 を示す。

TLC 上1%硫酸セリウム-10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。 10) 構造式

酢酸エチル,アセトン,クロロホルム,エ ーテル,ペンゼン,ヘキサンに不溶である。

9) 玻磨クロマトグラフィ(TLC,プレコー トシリカゲル60F254 、 0.25 mm , メル ク社製、クロロホルム:メタノール:水 (7:8:1.下層)) だおいて Rf = 0.2 を示す。

TLC 上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。 10) 樗造式

# アストラガロサイドV

- 2)  $(\alpha)_{D}^{14} + 7.2^{\circ} (C = 1.0.99)$ 旋光性を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr.cm<sup>-1</sup>)は 3400(70-1),1075,1035 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 210加より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
- 6) <sup>18</sup>C 核磁気共鳴スペクトル (ds-ピリジン, 8 c ) は 1 0 5.7 . 1 0 5.8 , 9 8.7 (7 ノメリックC)、88.6(3-C)、87.2 (20-C)、88.0(キシロース部分の 2'-C), 8 2.2 (24-C), 7 8.6 ( 2 5 - C ) 等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の微細結晶(メタノール から結晶化)である。
- 8) メタノール、エタノール、カーブタノール。 ピリジン。ジメチルスルホキサイドに可容、

# アストラガロサイド VI

- 1) mp 290~291°C である。
  - 2)  $(a)_{D}^{14} + 1$  7. 8°  $(C = 1.0 , \times 9 / N)$ の旋光性を有する。
  - 3) C47日78O19·H2Oの分子組成を有する。
  - 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm<sup>-1</sup>)は . 8400 (プロード),1075,1088 に特有の吸収極大を示す。
  - 5) 210加より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
  - 6) 18C 核磁気共鳴スペクトル (ds-ピリジン, 8 c ) は 1 0 5.9 , 1 0 5.2 , 1 0 4.9 (T/YUDDC), 88.5 (8-C), 87.2 (20-C)、83.5 (キシロース 部分の2-C)、81.8(24-C)、 7 9.1 ( 6-C ) 等のシグナルを示す。
  - 7) 臭いはなく、無色の微細結晶(メタノール から結晶化)である。
  - 8) メタノール、エタノール、カーブタノール、 ピリジン,ジメチルスルホキサイドに可答、

酢酸エチル、アセトン、クロロホルム、ベ アストラガロサイド質 ンゼン、エーテル、ヘキサンに不格である。 1) mp 292~298℃である。

9) 薄層クロマトグラフィ〔TLC,プレコー トシリカゲル 6 0 F 254 、 0.2 5 mm 。メル ク社製、クロロホルム:メタノール:水 8) C47H78O19・2H2Oの分子組成を有する。 (7:3:1.下層)〕において、 Rf= 0.19を示す。

TLC 上1%硫酸セリウム-10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。 10) 構造式

酢酸エチル,クロロホルム、アセトン、エ アストラガロサイド畑 ーテル、ペンゼン、ヘキサンに不溶である。 1) mp 223~224℃である。

9) 頑腐クロマトグラフィ〔TLC,プレコー トシリカゲル60F254 、 0.25 mm , メル ク社製、クロロホルム:メタノール:水 (7:3:1,下層))において Rf = 0.18を示す。

TLC 上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 容液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

10) 構造式

- 2)  $(a)_{D}^{18} + 1 = 0.3^{\circ} (C = 0.6, y / y / \mu)$ の旋光性を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm<sup>-1</sup>)は 3400 (プロード) . 1070 . 1040 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 210 22 より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
- 6) <sup>18</sup>C核磁気共鳴スペクトル(d<sub>5</sub>ーピリジン, **る
  c
  ) は 1 0 7.3 , 1 0 4.8 , 9 8.8 (ア** (20-C), 8 2. 2 (24-C), 7 9.1 (6-C)、78.7(25-C)等のシグ ナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノール から結晶化)である。
- 8) メタノール、エタノール、ロープタノール、 ピリジン。ジメチルスルホキサイドに可容、

- 2)  $(a)_{D}^{18} 1$  2.1°  $(C = 1.0, y \neq y \mu)$ の旋光性を有する。
- 3) C.47日76017·H20の分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr , cm<sup>-1</sup> )は 3400 (プロード), 1725, 1040 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 210元より長波長には紫外線吸収を示さ ない。
- 6) 臭いはなく、無色の微細結晶(メタノール から結晶化)である。
- 7) メタノール、ピリジン、ジメチルスルホキー サイドに易溶、エタノール、nーブタノー ル,水に可溶、クロロホルム,酢酸エチル。 アセトン,ペンゼン,ヘキサンに不容である。
- 8) 薄層クロマトグラフィ(TLC,プレコー トシリカゲル 6 0 F 254 . 0. 2 5 mm . メル ク社製、クロロホルム:メタノール:水 ( 7 : 3 : 1 , 下層 ) ) において

Rf=0.1を示す。

TLC 上1%硫酸セリウム-10%硫酸水溶液を噴霧し、加熱すると赤紫色を呈する。

### 9) 構造式

# 配) した。

下配第1 装には被検サポニンとして実施例で得 たアセチルアストラガロサイド「、アストラガロ トロガロサイドーを用いた場合の結果を示した。 各被検薬は、アドリアマイシン投与1日前より体 重109当り0.10 ま 割合で腹腔内投与を開始し 5日間連続投与を行なつた。なお、被検薬はいず れも使用直前に、0.9%生理食塩水もしくは1% ツイーン 8 0 (Tween 80) 含有 0.9 % 生理食塩 液に懸燭させて用いた。また各被検薬は毎日正午 に投与し、アドリアマイシンのみは被検薬投与8 時間後に投与した。各被検薬投与量は、各アスト ラガロサイドについて200四/ねであり、また 対照群のマウスには 0.9%生理食塩水を投与した。 2) 過酸化脂質の測定は、各動物を6日目に類椎 脱臼にて屠殺し、速やかに心臓及び肝臓を摘出し 湿重量を測定した後、氷冷下ポッター型テフロン ホモジナイザーで 0.9%生理食塩水を用いて 2% ホモジネート液を調製した。これを検液として次

次に本願発明のサポニンの過酸化脂質生成抑制 作用の薬理試験結果を示す。

# 過歐化脂質生成抑制薬理試験

抗腫傷薬、アドリアマイシンはDNAと結合して核酸合成を抑制すると共に心態での脂質代謝を阻害して過酸化脂質を蓄積させ心筋障害を創作用として引起す事が広く知られている。

# 〔寒脉方法〕

1) COF系雄性マウス(5週齢20~25g) 5匹ずつで構成された群を用い、各マウスにアドリアマイシン(協和醱酵工業製)を15呵/kgの 用量で腹腔内投与(薬液量:体重10g当b0.15

の八木改良法を用いて過酸化脂質量を測定し、心臓、肝臓中の過酸化脂質を定量し対照群と比較した。

上記2%ホモジネート液0.2mlに3%ラウリル 硫酸ナトリウム水溶液 0.5 mlを加え、30秒振盪 混和せしめ、これに酢酸級衝液 (PH 3.6) 1.5 ml 及び 0.8%チオパルピッウル酸溶液 1.5 配を加え、 蒸留水をもつて全容4.0 配とした後、30秒間よ く塩體し、油浴中で60分間95℃で加熱後、5 分間流水にて冷却する。次に 0.2 規定塩酸 1.0 式 n-プタノール/ピリジン(15:1) 溶液 5.0 ■を加え、敵しくふりまぜた後、15分間遠心分 離 (3000 rpm) に付し、上層の n - プタノー ル詹を分取し、螢光分光光度計 (Ex 515 nm、 Em 5 5 3 nm) で螢光度を測定する。別にマロン アルデヒド標準液を用いて本操作と同一の試験を 行つた螢光度と過酸化脂質量との関係を示す検量 線を作成しておき、測定値をとれてあてはめ含有 量を求めた。

〔実験結果〕

各被検薬、各投与量の作用を比較するため次式 によつて過酸化脂質生成抑制率を求め、その結果 を第1表に示す。

A: アドリアマイシンを投与しない群の過酸化 脂質濃度

C:アドリアマイシンを投与した対照群の過酸 化脂質濃度

D: アドリアマイシン及び被検薬を投与した群 の過酸化脂質濃度

配号	妆 与 薬 剤	過酸化脂質 (n mol/g)	抑制率(%)
A	投与薬剤なしの群 (正常群)	2 7 5.9 5 ±1 9.2 4	(30)
C	アトリフマイシン+0.9% 生理食塩水松与群(対照)	5 4 0.6 2 ±2 8.3 5	0
מ	アトリアマイシン ナオウギサポニン(アストラ カロサイト類) 投与群		
	プセチルアストラカロサイト I	4 7 2.3 4 ±2 7.5 0	2 5.8
	アストラガロサイド I	483.45 ±21.76	2 1.6
	イソアストラガロサイド [	478.69 ±25.58	2 3.4
	<b>ア</b> ストラガロサイド∏	4 9 1.3 9 ±1 9.6 8	18.6
	アストラガロサイド皿	497.21 ±20.21	1 6.4
	<b>アストラガロサイドIV</b>	485.03 ±18.45	2 1.0
	アストラガロサイドヤ	481.07 ±23.75	2 2.5
	アストラガロサイド VI	4 8 6.6 3 ±1 8.0 4	2 0.4
	アストラガロサイド VI	4 8 8.7 4 ±2 3.2 5	1 9.6
	アストラガロサイド阪	385.26 ±26.62	5 8.7

代理人 并理士 野河倡太